



(1) Veröffentlichungsnummer: 0 616 035 A2

2 EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

21) Anmeldenummer: 93116011.3

22 Anmeldetag: 04.10.93

(a) Int. Cl.⁵: **C12N** 15/82, C12N 15/56, C12N 15/29, A01H 5/00, A01N 63/00

Der Anmelder hat nachträglich ein Sequenzprotokoll eingereicht und erklärt, dass dieses keine neuen Angaben enthält.

- 3 Priorität: 09.10.92 DE 4234131
- Veröffentlichungstag der Anmeldung:21.09.94 Patentblatt 94/38
- Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI NL PT
 SE

Anmelder: Max-Planck-Gesellschaft zur Förderung der Wissenschaften e.V. Bunsenstrasse 10 D-37073 Göttingen (DE)

Erfinder: Logemann, Jürgen, Dr.

Lavendeltuin 5

NL-2317 NB Leiden (NL)

Erfinder: Jach, Guido Maternusstrasse 22

D-50678 Köln (DE)

D-30676 KUITI (DE)

Erfinder: Görnhardt, Birgit

Auf dem Knöpp 28 D-51145 Köln (DE)

Erfinder: Mundy, John, Dr.

NY Carlsberg Vej 6, 4th

1760 V Copenhagen (DK)

Erfinder: Schell, Jeff, Prof.

Carl-vonLinne-Weg 10

D-50829 Köln (DE)

Erfinder: Eckes, Peter, Dr.

Am Flachsland 18

D-65779 Kelkheim (Taunus) (DE)

Erfinder: Chet, Ilan, Prof.

Shikun Ezrachi

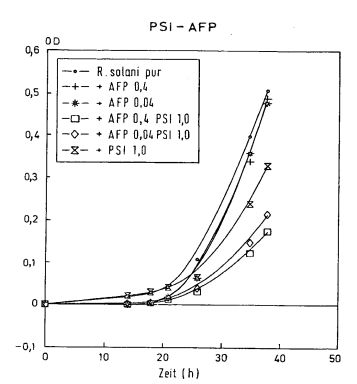
Nes Ziona 70400 (IL)

Vertreter: von Hellfeld, Axel, Dr. Dipl.-Phys. Wuesthoff & Wuesthoff Patent- und Rechtsanwälte Schweigerstrasse 2 D-81541 München (DE)

THE STATE OF THE S

- (Sa) Transgener Pathogen-resistenter Organismus.
- Transgener pathogen-resistenter Organismus dessen Genom mindestens zwei unterschiedliche Gene unter Kontrolle aktiver Promotoren mit pathogen-inhibierender Wirkung enthält. Dieser Organismus zeichnet sich durch eine synergistische pathogen-inhbierende Wirkung aus. Diese Wirkung tritt besonders dann auf, wenn die Gene für die Genprodukte Chitinase (ChiS, ChiG), Glukanase (GluG), Proteinsynthese-Inhibitor (PSI) und antifungales Protein (AFP) kodieren.

Fig. 1



Die Erfindung betrifft einen pathogen-resistenten Organismus sowie ein Verfahren zu dessen Erzeugung.

Im Stand der Technik ist bekannt, daß der Befall einer Pflanze durch Pathogene eine Reihe verschiedener Reaktionen hervorgerufen werden. Dazu gehören zum Beispiel Veränderungen in der Zellwandstruktur, die Synthese antimikrobiell wirkender Phytoalexine, die Akkumulation von sogenannten PR-Proteinen ("Pathogenesis-related"), Protease-Inhibitoren und Enzyme mit hydrolytischen Funktionen (Hahlbrock und Grisebach in Ann. Rev. Plant. Physiol., 30, (1979), 105-130).

Viele Pathogene (Pilze und Insekten) weisen als Bestandteil ihrer Zellwand Chitin auf. Demgegenüber besitzen Plfanzen kein Chitin. Es ist nun in einigen Fällen nachgewiesen worden, daß Plfanzen nach einem pathogenen Befall verstärkt Chitinasen produzieren. Chitinasen gehören zu den Enzymen mit hydrolytischen Funktionen und katalysieren den Chitinabbau. Es konnte nun gezeigt werden, daß Pflanzen durch die Produktion von Chitinasen eine erhöhte Widerstandsfähigkeit gegen Pathogene erhalten.

Weiterhin ist die Verwendung eines Gens aus Gerstenpflanzen bekannt, dessen Genprodukt für einen Inhibitor der pilzlichen Proteinsynthese kodiert. Der Einbau eines entsprechenden Inhibitorgens in transgenen Pflanzen führte zu einer verbesserten Pilzresistenz.

Schließlich ist auch bekannt geworden, daß die Verwendung eines Polypeptids aus Aspergillus giganteus aufgrund dessen antifungaler Aktivität Pflanzen vor einem Pilzbefall schützen kann.

Gegenüber diesem Stand der Technik besteht aber das Bedürfnis nach der Schaffung weiterer transgener pathogen-resistenter Organismen. Daneben sind solche Organismen besonders erwünscht, deren Resistenz gegenüber den bekannten Organismen insgesamt vergrößert oder bezüglich der Anzahl der möglichen Pathogene verbreitert wird.

Dieses Problem wird durch einen transgenen pathogen-resistenten Organismus mit den Merkmalen des Anspruchs 1 gelöst.

Der Erfindung liegt der überraschende Befund zugrunde, daß der Einbau mindestens zweier unterschiedlicher Gene mit pathogen-inhibierender Wirkung in das Genom eines Organismus diesem zu einer Resistenz gegen Pathogene verhilft, die weit über eine additive Wirkung der Gene jeweils für sich hinausgeht.

In den Unteransprüchen werden weitere Ausführungsformen der Erfindung angegeben.

Die Gene können für Genprodukte kodieren, die die Vitalität von Pilzen herabsetzen. Insbesondere können die Gene pilzlichen, bakteriellen und pflanzlichen, tierischen oder viralen Ursprungs sein. Insbesondere haben die Genprodukte die Pilzresistenz fördernde Eigenschaften. Die Genprodukte sind Chitinase (ChiS, ChiG), Glukanase (GluG), Proteinsynthese-Inhibitor (PSI) und antifungales Protein (AFP).

Der transgene pathogen-resistente Organismus kann eine Pflanze sein, vorzugsweise handelt es sich um Tabak-, Kartoffel-, Erdbeer-, Mais-, Raps- oder Tomatenpflanzen.

Gegenstand der Erfindung sind auch DNA-Übertragungsvektoren mit inserierten DNA-Sequenzen, wie sie in dieser Beschreibung im einzelnen angegeben sind.

Gegenstand der Erfindung ist weiterhin ein Verfahren zur Erzeugung pathogen-resistenter Organismen, wie sie hier beschrieben werden, wobei in das Genom eines Organismus mindestens 1 Gen mit pathogen-inhibierender Wirkung transferiert und der pathogen-resistente Organismus

- (a) durch Kreuzung des Organismus mit einem gegebenenfalls transgenen weiteren Organismus, der mindestens ein anderes Gen mit pathogen-inhibierender Wirkung enthält, und anschließende Selektion und/oder
- (b) durch Transformation dieses anderen Gens mit pathogen-inhibierender Wirkung in den Organismus erhalten wird. Das Verfahren kann mit DNA-Übertragungsvektoren mit inserierten DNA-Sequenzen entsprechend einem Gen mit pathogen-inhibierender Wirkung, wie hier beschrieben, verwendet werden.

Schließlich ist ein Verfahren zur Erzeugung pathogen-resistenter Organismen Gegenstand der Erfindung, wobei zur Transformation in das Genom eines Organismus Vektoren verwendet werden, die mehr als ein Gen mit pathogen-inhibierender Wirkung umfassen.

Gegenstand der Erfindung ist auch ein Verfahren zur Gewährleistung der Resistenz von Organismen gegen Pathogene, dadurch gekennzeichnet, daß als Organismus ein transgener pathogen-resistenter Organismus nach einem der Ansprüche 1 bis 7 oder ein Organismus, dessen Genom mindestens ein Gen gemäß den hier verwendeten Definitionen (siehe Ansprüche 1 bis 7) enthält, verwendet und auf den Organismus mindestens eine Substanz aufgebracht wird, die nicht durch den Organismus exprimiert wird, aber irgendeinem anderen der Genprodukte gemäß den in dieser Anmeldung gegebenen Definitionen (Ansprüche 1 bis 7) entspricht.

Die synergistischen Wirkungen konnten ganz besonders mit transgenen pathogen-resistenten Organismen erzielt werden, auf die Gensequenzen transferiert oder transfiziert waren, die für Proteine der anhängenden Sequenzprotokolle A bis E kodierten bzw. diesen entsprachen.

rang karihan sa sa Panggarang Karanggaran ng Salah Banggaran ng Karanggaran na kananggaran na kananggaran ng K

35

ChiS:

Aus dem Bodenbakterium Serratia marcescens wurde ein 1,8 Kb großes DNA Fragment isoliert, daß für eine Chitinase, genannt ChiS, kodiert. In vitro Untersuchungen mit gereinigtem ChiS-Protein zeigten, daß es in geringen Konzentrationen bereits das Wachstum von Pilzen wirksam inhibieren kann. Die Ursache für die Inhibition ist, daß das ChiS-Protein über eine Chitinaseaktivität verfügt, mit der die Hyphenspitzen des Pilzes zerstört werden können. Auf diese Weise kann der Pilz nicht weiterwachsen und wird inhibiert.

PSI:

10

Das PSI-Gen stammt aus Gerste und kodiert für ein Protein, welches die Proteinsynthese von Pilzen inhibiert. Nach in vitro Tests reichen bereits geringe Konzentrationen PSI aus, um diverse Pilze wie zum Beispiel Rhizoctonia solani zu inhibieren.

15 AFP:

Aus der Fermentationsbrühe von Aspergillus giganteus kann ein Polypeptid isoliert und sequenziert werden, welches über antifungale Aktivität verfügt. Dieses Polypeptid eignet sich als antifungales Agens, z.B. als Sprühmittel und als Konservierungsstoff für technische Produkte und Nahrungs- und Futtermittel. Es kann weiterhin mit anderen pestizid wirksamen Stoffen, Düngemitteln oder Wachstumsregulatoren kombiniert werden. Inhibitorische Aktivitäten gegen Pilze konnten unter Anderem gegen verschiedene Aspergillus, Fusarien-, Phytophthora- und Trichophyton-Arten nachgewiesen werden.

ChiG und GluG:

25

30

Aus bestimmten Gerstearten lassen sich zwei Gene isolieren, die für eine Chitinase (ChiG) bzw. Glukanase (GluG) kodieren. Gereinigtes ChiG-Protein oder GluG-Protein inhibiert in vitro diverse pflanzenpathogene Pilze (u.A. Rhizoctonia solani) (siehe R. Leah et al., Journal of Biological Chemistry, Vol. 266, No. 3 (1991), Seiten 1564-1573).

Die Erfinder haben nun völlig überraschend festgestellt, daß die mindestens zweifache kombinierte Expression von PSI, AFP, ChiS, ChiG oder GluG bezüglich der erworbenen Pilzresistenz bei transgenen Pflanzen zu synergistischen Effekten führt. Insbesondere werden die Wirkungen der Einzelsubstanzen in der Kombination deutlich übertroffen. Hierzu gehören die Resistenz gegen den Pilz Rhizoctonia solani, Sclerotinia-Befall, Botrytis-Befall usw.

35

Erfindungsgemäße Kombinationen sind (DNA und/oder Polypeptide):

(Zweierkombinationen)

40

Chis, Glug; Chis, PSI; Chis, Chig; Chis, AFP; Glug, PSI; Glug, Chig; Glug, AFP; PSI, Chig; PSI, AFP;

45

50

(Dreierkombinationen)

Chis, Glug, PSI; Chis, Glug, Chig; Chis, Glug, AFP; Glug, PSI, Chig; Glug, PSI, AFP; PSI, Chig, AFP; Chig, AFP, Glug

(Viererkombinationen)

ChiS, GluG, PSI, AFP; ChiS, GluG, PSI, ChiG;

Charles a section of the first

is a conjugate of the grown and the charge and are given in

(Fünferkombination)

5

Chis, GluG, PSI, AFP, ChiG

Gegenstand der Erfindung ist weiterhin die kombinierte Verwendung der Proteine mit pathogeninhibierender Wirkung, vorzugsweise ChiS, PSI, AFP, ChiG und GluG, gegen Pathogene. Kombinierte Verwendung bedeutet hier auch, daß mindestens eine erste pathogene inhibierende Substanz von dem Organismus exprimiert und mindestens eine zweite Substanz, die pathogen inhibierende Wirkung hat, von außen auf den Organismus aufgebracht wird.

Zu den erfindungsgemäßen Mitteln zählen auch jene, die die oben genannten Proteine in mindestens zweifacher Kombination enthalten. Die erfindungsgemäßen Mittel können neben den Proteinen weitere Wirkstoffe enthalten. Diese weiteren Wirkstoffe können Pestizide, Düngemittel und/oder Wachstumsregulatoren sein, die erfindungsgemäßen Mittel können zudem in unterschiedlichen Formulierungen bereitgestellt werden, wie Konzentrate, Emulsionen, Pulver, Formulierungen auf Trägerstoffen, Mischungen mit anderen Wirkstoffen, etc. Besonders bevorzugt wird die Kombination ChiS/PSI und AFP/PSI. Diese Proteine können besonders wirksam zur Wachstumshemmung von Rhizoctonia solani, insbesondere bei Tabakpflanzenkulturen, eingesetzt werden.

Gegenstand der Erfindung ist auch die Verwendung einer DNA-Sequenz in einem erfindungsgemäßen Verfahren, die mindestens für ein Polypeptid der Sequenzen A bis E kodiert, bzw. ein pathogen-resistenter Organismus, wobei dessen Genom mindestens zwei unterschiedliche Gene unter der Kontrolle aktiver Promotoren mit pathogen-inhibierender Wirkung enthält, wobei die Gene jeweils aus der Gruppe der Sequenzen A bis E ausgewählt sind. Die Erfindung schließt weiterhin DNA-Sequenzen ein, die mit einer DNA-Sequenz hybridisiert, welche für Polypeptide der Aminosäuresequenzen A bis E kodiert, wobei diese DNA-Sequenzen natürlichen synthetischen oder halbsynthetischen Ursprungs sein kann und mit der zuvor genannten DNA-Sequenz durch Mutationen, Nukleotidsubstitutionen, Nukleotiddeletionen, Nukleotidinsertionen und Inversionen von Nukleotidfolgen verwandt sein kann und für ein Polypeptid mit pathogener Wirksamkeit kodiert. Gegenstand der Erfindung ist weiter noch ein rekombinantes DNA-Molekül, welches mindestens eine DNA-Sequenz nach den vorstehenden Ausführungen enthält, wobei dieses DNA-Molekül als Klonierungs- oder Expressionsvektor vorliegen kann.

Gegenstand der Erfindung sind entsprechende Wirtsorganismen und Zwischenwirte, die mit einem rekombinanten DNA-Molekül nach den vorstehenden Ausführungen transformiert sind. Als Zwischenwirt bei der Erzeugung eines pathogen-resistenten transgenen Organismus werden Bakerienstämme bevorzugt, insbesondere sogenannte Agrobakerienstämme.

Gegenstand der Erfindung sind weiterhin die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren erhaltenen transgenen pathogen-resistenten Organismen, insbesondere Tabak-, Kartoffel-, Mais-, Erbsen-, Raps- und Tomatenpflanzen.

Die erfindungsgemäßen DNA-Sequenzen werden in der Regel zusammen mit einem Promotor transferiert. Promotorsequenzen werden vom pflanzlichen Transskriptionsapparat erkannt und führen somit zu einer konstitutiven Expression des mit ihnen verbundenen Gens in Pflanzen. Der Promotor kann aber auch Pathogen-induzierbar und/oder verwundungs-induzierbar (WUN1) und/oder gewebespezifisch und/oder entwicklungsspezifisch sein.

Die zur Durchführung der Erfindung erforderlichen gentechnologischen Arbeiten, insbesondere zur Expression des Gens in Pflanzen, sind allgemein bekannt. Beispielsweise aus der Veröffentlichung von Maniatis et al. in "Molecular cloning: A laboratory manual", Cold Spring Harbour (1982) Die Erfindung wird in den folgenden Beispielen näher erläutert.

Alle mokekularbiologischen Standard-Methoden wurden, sofern nicht anders angegeben, wie bei Maniatis et al. "Molecular cloning: a laboratory manual", Cold Spring Harbour, (1982) beschrieben, durchgeführt.

Die für die Aminosäuresequenzen A bis E kodierende DNA wurde zunächst in an sich bekannter Weise kloniert und dann durch Konjugation nach A. Tumefaciens LBA 4404 (A. Hoekema et al., Nature 303, 179-180) transferiert. Dies geschah nach der von Van Haute et al. in EMBO J. 2, 411-418 (1983), beschriebenen Methode.

Die Überprüfung der DNA-Transfers in das Agrobakterium erfolgte durch die Isolierung von Agrobakterien-DNA nach der von Ebert et al. in Proc. Natl. Acad. Sci. USA <u>84</u> 5745-5749 (1987), geschilderten Methode. Die Restriktionsspaltung der DNA, der Transfer auf Hybond-N-Membran (Amersham) und die Hybridisierung gegen eine radioaktiv markierte DNA-Sonde gaben Aufschluß über einen erfolgreichen DNA-Transfer in das Agrobakterium.

Mittels des transformierten Agrobakteriums wurden wiederum Tabak-, Raps-, Erdbeer-, Tomaten- und Kartoffelpflanzen transformiert.

A COMPANY OF A STREET OF THE STREET STREET

Die zur Infektion benötigten Agrobakterien LBA 4404 wurden in selektivem Antibiotika-Medium angezogen (P. Zambrisky et al. in EMBO J., 1, 147-152 (1983)), durch Zentrifugation sedimentiert und in YEB-Medium ohne Antibiotika gewaschen (YEB = 0,5% Fleisch-Extrakt; 0,2% Hefeextrakt; 0,5% Pepton; 0,5% Saccharose; 2mM MgSO₄). Nach erneuter Sedimentation und Aufnahme in MgSO₄ konnten die Bakterien zur Infektion verwendet werden.

Zur Infektion wurde die sogenannte Blattscheibenmethode eingesetzt.

Für die Blattscheiben-Infektion wurden sterile Blätter verwendet. Etwa 1 cm große Blattstücke werden in die zuvor beschriebene Agrobakteriensuspension eingetaucht und anschließend auf 3MS-Medium überführt (Medium nach T. Murashige und F. Skoog in Physiol. Plant., 15, 473-497 (1962); 3MS = MS + 3% Saccharose). Nach zweitägiger Inkubation bei 16 Stunden Licht und 25 °C bis 27 °C wurden die Blattstücke auf MSC16-Medium (nach T. Murashige (siehe oben); MSC16 = MS + 0,5 μ /ml BAP + 0,1 μ /ml NAA + 100 μ /ml Kanamycinsulfat + 500 μ /ml Claforan) überführt. Nach 4-6 Wochen erscheinende Sprosse wurden abgeschnitten und auf MSC15-Medium (nach Murashige (siehe oben); MSC15 = MS + 2% Saccharose, 500 μ /ml Claforan + 100 μ /ml Kanamycinsulfat) umgesetzt. Sprosse mit Wurzelbildung wurden weiter analysiert.

Monokotyledone Pflanzen (u. a. Mais), zum Teil aber auch dikolyte Pflanzen wurden mittels direktem Gentransfer in Protoplasten transformiert. Diese Protoplasten wurden anschließend zu intakten Pflanzen regeneriert (Beispiel: J. Potrykus in Biotechnology 8 (1990) 535).

Die erhaltenen transgenen Pflanzen wurden zu Testzwecken mit dem Pilz Rhizoctonia solani infiziert. Hierzu wurden Pilzkulturen gezüchtet und in Einheitserde gründlich vermischt. Diese Erde wurde dann in einer Schale verteilt und mit den zu testenden Pflanzen bepflanzt.

Zur Auswertung wurde jeder Pflanze einer Schale ein Wert von 0 bis 3 zugeordnet. Daraus konnte für jede Pflanzenlinie ein Index berechnet werden, der sich aus der Summe der Werte ergab. Die Einteilung ist wie folgt:

- 0 = Ohne Symptome (gesund)
- 1 = leicht reduzierte Größe (gegenüber einer nicht-infizierten Kontrolle); kein bis sehr geringer sichtbarer Befall
- 2 = starke Wachstumsreduktion; schwere Befallssymptome
- 3 = tot

30 Die Bewertung erfolgt jeweils 14 Tage nach Start der Versuchsreihe.

Beispiel 1:

15

20

25

35

Pilzinhibitionstest mit kombinierten Proteinen

Es sollte zunächst einmal gezeigt werden, daß die hier verwendeten Proteine in ihrer Kombination synergistische Wirkungen haben. Hierzu wurden in vitro Pilzwachstumstests durchgeführt.

Hierbei wurde eine definierte Menge an Rhizoctonia solani Pilzmycel mit 100 µl-Kartoffel-Dextroselösung versetzt und in Mikrotiterplatten bei 25°C inkubiert. Dabei korreliert das Wachstum des Pilzes mit der Zunahme der optischen Dichte bei 405 Nanometer linear. Die inhibierende Wirkung von Proteinen kann anhand eines geringeren Anstiegs der optischen Dichte nachgewiesen werden.

Aus einer Flüssigkultur von R. Solani wurden 2-3 Mycelbällchen entnommen, in einem Eppendorfgefäß mit 100 µl KGB-Medium versetzt und mit einem Glasmörser vorsichtig homogenisiert. Diese Suspension wurde dann mit 10 ml KGB-Medium gemischt und durch ein steriles 100 µm Sieb gegeben. Die optische Dichte dieser Mycelfragment-Suspension (100 µl-Aliquot) wurde durch Zugabe von Medium auf einen Wert von 0,06-0,07 bei 405 Nanometer eingestellt. Je 100 µl wurden auf eine Mikrotiterplatte gegeben und mit den zu testenden Proteinen versetzt. Pro Ansatz wurden 7 Parallelen gemessen. Als Kontrolle dienen Ansätze, die mit den entsprechenden Mengen an Puffer versetzt wurden. Die Platten wurden über 48 Stunden bei 25 °C im Dunkeln inkubiert und die optische Dichte der Kulturen in regelmäßigen Abständen gemessen.

Ob zwei Proteine bei der Wachstumshemmung des Pilzes in additiver synergistischer oder antagonistischer Weise zusammenwirken, läßt sich aus den gemessenen Daten mit Hilfe der im folgenden beschriebenen und allgemeinen angewandten Colby-Formel errechnen (S. R. Colby in Wheeds, 15 (1967), 20-22).

Hierzu war es zunächst notwendig, die bei einem additiven Verhalten theoretisch zu erwartende Wachstumshemmung E (der erwartete Wirkungsgrad) zu berechnen. Dieser ist gegeben durch:

 $E = W1 + W2 - ((W1 \times W2)/100)$

Dabei geben W1 und W2 die Wirkungsgrade der einzelnen Proteine an, worunter man die prozentuale Abweichung der Wachstumskurve (in Anwesenheit des Proteins) von der unbehandelten Kontrolle versteht. Der Wirkungsgrad für ein Protein ist (zu einem bestimmten Zeitpunkt der Wachstumskurve) gegeben durch:

 $5 ext{ W1 = (OD(K) - OD(P))/OD(K) X 100} ext{ (Prozent)}$

Hierbei ist OD(K) die optische Dichte der unbehandelten Kontrolle und OD(P) die optische Dichte der mit dem Protein behandelten Kultur.

Bei der kombinierten Anwendung von zwei Proteinen waren somit folgende Aussagen möglich: Ist der im Experiment gemessene Wirkungsgrad G gleich dem Erwartungswert E, so handelt es sich um ein additives Verhalten. Ist G hingegen größer als E, so liegt synergistisches Verhalten vor.

Unter Verwendung dieses Prüfmodells ergaben sich für die im Beispiel verwendeten Proteine ChiS, PSI, AFP, ChiG und GluG überraschenderweise synergistische Hemmeffekte gegen diverse Pilze, wobei diese Effekte sowohl durch die Kombination zweier Proteinarten, als auch durch die Mehrfachkombination der obengenannten Proteine erreicht wurde.

Beispielsweise wurde aus der Kombination von ChiS und PSI-Protein, bzw. aus der Kombination von AFP- und PSI-Protein gegen den Pilz Rhizoctonia solani folgende Werte ermittelt (je zwei verschiedene ChiS und AFP-Konzentrationen bei konstanter RIP-Konzentration):

20 ChiS + PSI:

Die Erwartungswerte waren: E1 = 29,9% und E2 = 44,5% Die gemessenen Werte waren: G1 = 60,4% und G2 = 64,1%

Die Proteine ChiS und PSI wirken also bei der Wachstumshemmung von R. Solani in synergistischer Weise zusammen.

Die Fig. 1 zeigt die Ergebnisse, die mit der Kombination der Proteine, als auch mit den Einzelsubstanzen erhalten wurden. Nach der Figur werden verschiedene ChiS-Konzentrationen (0,5 μ g/ml bzw. 0,05 μ g/ml) mit PSi-Protein (1,0 μ g/ml) kombiniert.

30 AFP + PSI:

Die Erwartungswerte waren: E1 = 39,9% und E2 = 41,9% Die gemessenen Werte waren: G1 = 57,7% und G2 = 65,4%

Auch die Kombination AFP und PSI zeigt demnach eine synergistische Wachstumshemmung des Pilzes R. Solani an. In der Fig. 2 werden die Testergebnisse bei verschiedenen AFP-Konzentrationen (0,4 μg/ml bzw. 0,04 μg/ml) mit PSI-Protein (1,0 μg/ml) kombiniert angegeben.

Beispiel 2:

40 Transgene Pflanzen

Um die erfindungsgemäßen Organismen mit synergistisch zusammenwirkenden DNA-Sequenzen zu erhalten, wurden zunächst transgene Pflanzen erzeugt, die mindestens eines der synergistisch zusammenwirkenden Gene enthielten.

ChiS in transgenen Pflanzen

Es wurde zunächst ein ChiS-Gen mit pflanzlichen Regulations-sequenzen fusioniert.

Ein 1,8 Kb großes ChiS-Gen wurde durch die Verwendung von synthetischen Oligonukleotiden nach der Dideoxy-sequenzierungsmethode von Sanger et al. in Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 74, (1977), 5463-5467, sequenziert.

Der aus dem Blumenkohlmosaikvirus (CamV) stammende 35S-Promotor (400 bp (nach Töpfer et al. in Nucl. Acid. Res., 15 (1987) 5890)) wurde transskriptionell mit dem ChiS-Gen fusioniert. 3' vom ChiS-Gen wurde das 0,2 Kb große Terminationssignal des 35S-Gens des CamV verwendet, dessen Funktionalität in dikotylen Pflanzen bekannt ist. Das chimäre Gen 35S-ChiS wurde in den Vektor pLS034 kloniert, mittels des Agrobakteriums tumefaciens-Transformationssystems in Tabak- und Kartoffelpflanzen transformiert und Kanamycin-resistente Pflanzen regeneriert.

In den erhaltenen Pflanzen konnte sowohl das ChiS-Gen als auch die entsprechende mRNA sowie das Genproduktprotein nachgewiesen werden.

PSI in transgenen Pflanzen

5

10

20

35

40

45

50

Aus reifen Gerstesamen (Hordeum vulgare L. cv. Piggy) wurde zunächst PolyA⁺⁻ RNA isoliert und in einer cDNA-Genbank in λ-gt-11-Phagen abgelegt. Die Einzelheiten des Verfahrens sind R. Lea in Plant. Biol., 12 (1989), 673-682, zu entnehmen. Mit Hilfe monospezifischer PSI-Antikörper wurden dann cDNA-Klone identifiziert.

Im Anschluß daran wurden die PSI-positiven λ -gt-11-Phagen isoliert, weiter kloniert und nach der oben angegebenen Dideoxy-sequenzierungsmethode von Sanger et al. sequenziert. Die in E. Coli geklonte DNA wurde dann in der oben beschriebenen Weise durch Konjugation auf das Agrobakterium tumefaciens LBA4404 übertragen.

Sowohl das transferierte Gen als auch mRNA und Genprodukt konnten in entsprechenden transgenen Tabak-, Kartoffel-, Raps-, Erdbeer- und Tomatenpflanzen nachgewiesen werden.

AFP in transgenen Pflanzen

Die cDNA-Sequenz des antifungischen Peptids wird für die Klonierung im Vektor mit Enden versehen, die in BamH1- und Sal1-Restriktionsschnittstellen ligiert werden können. Als Klonierungsvektor wurde pDH51 (Pietrzak et al. in Nucl. Acids Res. 14 (1986), 5857) verwendet. Der Vektor pDH51 wurde mit den Restriktionsenzymen BamH1 und Sal1 zwischen Promotor und Terminator geöffnet. Der Vektor pDH51 ist ein pUC18-Derivat, das Promotor- und Terminatorsequenzen des 35S-Transkripts aus Blumenkohlmosaikvirus enthält. Diese Sequenzen werden vom pflanzlichen Transskriptionsapparat erkannt und führen zu einer starken konstitutiven Expression des mit ihnen verbundenen Gens in Plfanzen. Die DNA des antifungischen Peptids wird dann über die BamH1 und Sal1-Schnittstelle in den Vektor kloniert. Schließlich wird die Transskriptionseinheit - Promotor, Gen und Terminator - mit dem Restriktionsenzym EcoRI aus dem Vektor herausgeschnitten und in einen Pflanzentransformationsvektor kloniert. Als Pflanzentransformationsvektor können zum Beispiel folgende Vektoren bzw. ihre Derivate verwendet werden:

pOCA18 (Olszewski et al. in Nucl. Acids Res., 16 (1988), 10765) pPCV310 (Koncz und Shell in MGG 204 (1986), 383) und pBin19 (Bevan et al. Nucl. Acids. Res. 12 (1984) 8711)

Nachdem die Transskriptionseinheit und der Vektor über die EcoRI-Schnittstelle ligiert wurde, wurde das Konstrukt in den Agrobakterienstamm MP90RK (Koncz und Shell (siehe oben)) oder IHA101 (Hood et al. in J. Bacteriol. 168 (1986), 1291) konjugiert.

Transgene Tabak-, Kartoffel-, Erdbeer-, Raps- und Tomatenpflanzen wurden dann nach der oben beschriebenen Methode transformiert. Transformierte Sprosse werden aufgrund der mitübertragenen Resistenz gegen das Antibiotikum Kanamycin selektioniert. Durch DNA-Analyse (Southern Blotting), RNA-Analyse (Northern Blotting) und Proteinanalyse mit spezifischen Antikörpern (Western Blotting) wurde die Expression des antifungischen Proteins in den transformierten Nutzpflanzen überprüft und bestätigt.

ChiG und GluG in transgenen Pflanzen

Analog zu den zuvor beschriebenen Pflanzen konnten ChiG- bzw. GluG-transgene Pflanzen erhalten werden, die sowohl Southern-, Northern- als auch Western-positiv waren.

ChiS, PSI, AFP, ChiG, GluG in transgenen monokotylen Pflanzen

Die zuvor genannten Gene konnten mittels direktem Gentransfer in das Genom monokotyler Pflanzen wie beispielsweise Mais integriert werden. Hierbei wurden transgene Pflanzen erhalten, die sowohl Southern- als auch Northern- und Western-positiv waren.

Kombination verschiedener Pilzresistenzgene in transgenen Pflanzen

Die zuvor erhaltenen Tabak-, Mais-, Raps-, Erdbeer-, Kartoffel- und Tomatenpflanzen wurden miteinander gekreuzt und auf Pflanzen selektioniert, die jeweils die Pilzresistenzgene beider Eltern beeinhalteten. Darüberhinaus wurden transgene Pflanzen dadurch erhalten, daß sie zunächst mit einem und dann mit einem oder mehreren weiteren Gen transformiert wurden. Schließlich wurden auch noch Pflanzen mit Vektoren transformiert, die verschiedene Resistenzgene beeinhalteten. Mit diesem Pflanzengut wurden

THE RESIDENCE OF THE

Pilzresistenztests gemacht. Überraschenderweise sind in allen Fällen nicht nur additive Effekte bezüglich der Pilzresistenz zu beobachten, sondern synergistische Effekte.

Beispielsweise zeigt eine Tabakpflanze, die ChiS und PSI exprimiert, eine wesentlich stärkere Widerstandsfähigkeit gegen Rhizoctonia-Befall als die Pflanzen, die entweder nur ChiS oder PSI exprimierten, oder die sich aus der additiven Widerstandsfähigkeit ergeben würde.

Ein synergistischer Hemmeffekt ergibt sich auch aus der kombinierten Expression von PSI- und AFP-transgenen Tabak gegen Rhizoctonia solani Befall. Auch die zwei- oder mehrfache Kombination verschiedener Gene (ChiS, RIP, AFP, ChiG und GluG) in den unterschiedlichsten transgenen Pflanzen führte zu synergistischen Hemmeffekten gegen diverse Pilze.

Während Wildtyppflanzen bei Tests mit 20 Sämlingen Indexwerte von 38 bis 46 aufweisen, erweist sich bei erfindungsgemäßen transgenem Tabak, daß dieser in Anwesenheit des Pilzes Rhizoctonia solani so gut wächst wie Kontrollpflanzen (Indexwert 10-12), die auf Rhizoctonia-freiem Boden kultiviert wurden.

Sequenzprotokoll A bzw. A' (AFP):

Seq IDNo.: 1 (A)

Art der Sequenz: Vollständige Nukleotidsequenz mit entsprechendem Protein, soweit es durch ein offenes Ableseraster codiert wird, wirksames Protein (A')

Sequenzlänge: 51 Aminosäuren (A')

Strangform: Einzelstrang

Topologie: linear

Art des Moleküls: cDNA

30 Ursprüngliche Herkunft: Fermentationsbrühe von Aspergillus giganteus

Name: Antifungisches Peptid (AFP)

Merkmale (A):

Offenes Ableseraster von 177 Nukleotiden, die N-terminale Aminosäure des wirksamen Proteins ist mit * markiert.

Eigenschaften: Antifungisches Agens, insbesondere gegen Rhizoctonia solani, verschiedene Aspergillus-, Fusarien- und Trichophyton-Arten.

45

10

15

25

35

50

| | F | } | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|-----|------|--------------|--------|------------|--------------|--------------------|-----|-------|-------------|------|--------------|------|--------------|---------------|-----|--------------|------------|-----|-------|----------------|-------------------|------------|
| 5 | 1 | TT | GCC | ACC TGG | CCC -+- | | | | | | | | | | -+- | | GAT CTA | + | | GAT CTA | GAGA + CTCT | 60 |
| 10 | | | | | | | | | | | | | | | | | M | Q | E | M | R | - |
| | 61 | GC | GCG | GGT | 111 | raac | CAC | ATA | CA | TGC | CAA | ATO | CTA | CAA | GAA | GGA | TAA | TAT | CTG | CAA | GTAC | 120 |
| | 01 | CG | CGC | CCA | AA. | CCC | GTC | TAT | GI | CACC | GII | TAC | GAT | GIT | CTI | CCI | ATT | ATA | GAC | CIT | CATG | 120 |
| 15 | | A | R | V | L | A | T | Y | N | G | K | С | Y | K | K | D | N | I | С | K | Y | - |
| | 121 | AA | GGC. | ACA | GAC | 3CGC | CAA | GAC | TGC | CAT | TTG | CAA | GTG | CTA | TGI | CAA | AAA | GTG | ccc | CCG | CGAC | 180 |
| 20 | 121 | TT | CCG | TGI | CTC | CGCC | GIT | CTO | ACC | GTA | AAC | GTI | CAC | GAT | ACA | GIT | TTT | CAC | GGG | GGC | CTG | 100 |
| | | K | A | Q | s | G | K | T | A | I | С | K | С | Y | V | K | ĸ | C | P | R | D | - |
| | 181 | | CGC | GAA | ATC | CGA | GTI | TGA | CAC | CTA | CAA | .ccc | GAA | ara | CTA | CTG | CTA | GAC | CCT | GAG | CGAA | 21.0 |
| 25 | 101 | | GCG | CTT | TAC | 2GCT | CAA | ACI | GIC | GAT | GII | ccc | CII | CAC | GAT | GAC | GAT | CTG | CCA | CTC | GCTT | 240 |
| | | G | A | ĸ | С | E | F | D | s | Y | K | G | ĸ | С | Y | С | • | | | | | |
| 30 | 21.4 | GG | GAC | GAA | GTA | \GGC | TGO | GGC | TT | ATTI | TAC | rci | CCI | | _ | | | | | | | |
| | 241 | CC | crg | CTI | CAT | rcco | ACC | ccc | CAA | AAA7 | ATC | AGA | CGA | 27 | 5 | | | | | | | |
| | F | ₹' | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 35 | 2 | . 1 = | _ יידי | h = _ | TV | · T - 1 | na. | - G: | 1 y- | Ly | ь-С | ys. | - T Y | r-1 | Суб | - L ; | ys- | Хъј | p- A | sn- | · Ile | : - |
| | _ | | | | ~ | 1 | 110 | _ A | la- | G1: | n - S | er | - G1 | . y- i | Lys | - 11 | nr- | VI | B- • | | -1 | |
| 40 | • | | _ | 37 E - | . ⊤ √ | , - - 1 | Val | - L | γ 5- | Ly | 5 - C | y s | - P1 | -0 | yıç | j - A | sp- | GI. | y - r | | <u>y</u> - | ,- |
| -70 | (| Суя | s - G | lu- | - Pì | 1e- | Asp |) - S | er- | - Ty | r-I | .ys | - G) | r y - | rλε | 5- C | y 0 - | - 1 | | ys. | | |

Sequenzprotokoll B bzw. B' (PSI):

5 Seq IDNo.: 2

Art der Sequenz: Nukleotid mit entsprechendem Protein Sequenzlänge: 1078 Basenpaare (B' = unvollständiger

PSI-cDNA-Klon)

Strangform: Einzelstrang

Topologie: linear

Art des Moleküls: komplementär DNA

Urspüngliche Herkunft: Gerstesamen (Hordeum vulgare L.cv.

Piggy)

10

20

35

40

45

Unmittelbare experimentelle Herkunft: cDNA-Genbank in

L-gt-11-Phagen

Name: Proteinsyntheseinhibitor

Merkmale:

42 bp-lange 5'-nicht-übersetzende Region

Offenes Ableseraster von 843 Basenpaaren (das Stopcodon ist mit einem Sternchen markiert)

193 basenpaarlanges 3'-nicht-übersetztes Ende,

mögliche Polyadenylierungssignale sind unterstrichen

Eigenschaften:

Antifungal wirksam, insbesondere gegen Sporen von Trichoderma reesii und fusarium sporotrichoides sowie gegen Rhizoctonia solani.

-1 1

AAGAACGTGGACAAGCCGCTCTTCACCGCGACGTTCAACGTCCAGGCCAGCTCCGCCGAC K N V D K P L F T A T F N V Q A S S A D 10 20

TACGCCACCTTCATCGCCGGCATCCGCAACAAGCTCCGCAACCCGGCGCACTTCTCCCAC
Y A T F I A G I R N K L R N P A H F S H
30 40

50

55

Parts and Same and America

| | | CC | GC | ccc | :G: | rgc | TG | CG | cca | GT | CG | λG | 200 | XX C | GTC | cce | :cc | EAG | C.A. | GG | GG | TTC | CAC | GT |
|------------|----------|----------|----------|----------|---------|---------------|-----------------|----------|----------|----------|---------|----------|-----------------|-------------|----------|------------------|-----------------|-----------------|----------------|----------|----------|-----------------|-------------|----------|
| 5 | N | • | R | P | 7 | Ţ | 1 50 | P | P | V | • | E | P | N | V | P | P | S 6 | | R | W | F | H | V |
| 10 | GT V | | TC: L | ra(| GG ; | CC: | rcc S 70 | P P | AC(| CAG S | | a A | G G | CTC L | ACG T | CT(| GC(X | | : | GG(R | GCG A | GAC D | 'AAC N | ATC I |
| 15 | | | TG L | | | GC! G | F 90 | rag K | AG(| | CG S | | G G | ACC T | TGO | etg(W | gga E | | | CC(T | P P | | CTC | ATC I |
| 20 | | CG | GC G | | | T | TAC Y 110 | V | | | | | 660 6 | | | CCG(R | | | | TC(L | GGC G | GAC D | ACC T | GA(|
| 25 | | AGC K | TG L | OA: T | | N | | λ | | | | | | | ECT(| | | | | TG. V | ACC T | GCC A | CTC | CAC H |
| 10 | G G | CGC R | CAC T | | AG K | | D | | | | | | | GA) | | _ | Q | _ | CG A | ag R | | | | rg V |
| 35 | .CG: | AC(| GCT I | | TC L | CT L 17 | | | rga 7 | | GA(| SGE X | | | | | Q | | TG V | TC S | | _ | rcg: | rg V |
| 4 0 | 3CC: | _ | GTI I | | TG L | E 19 | P | | _ | CG(| GT V | gga Y | | _ | | _ | G | AGA K :00 | I | eee G | | | | TG M |
| 5 | AAG K | | | | | | 0 | | | | | | | | | | L | | | | | | TGA: V 1 | |
| 50 | CCT | | | | | | 5 | | | | | | | | | | E | | | | | | GGA(R ! | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

12

the end of the second

| | | | | | CCC | | ACG | CTG | GGC | CAT | CCI | CI. | GT: | rcg: | rgg | AGG | TGC | CGG | GTG | GG | CTG |
|----|-------------------|------------|------------|--------------|--------------|-------|----------|-------------|------------|----------|--------------|-----------|----------|----------|------------|--------------|-----------|----------|-------------|----------|------------|
| | λ | V | Q | A | A 250 | | T | L | G | I | 1 | . I | . 1 | F 1 | - | E 60 | V : | P (| G | G | L |
| 5 | | | | | | | | | | | | | | | _ | | | | | | |
| | | | | | GCG | | | | | | | | | GTG | GGA | AAT | AGG | TAG | TTT | TC | CAG |
| | T | V | A | K | λ | L | E | L | F | H | J | | 5 (| G (| G : | K | * | | | | |
| 10 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | GT | ATAC | CTG | CA: | rggg | TAG | TGI | AAA | LAG: | rcg | AAI | 'AAJ | (CA | TGT | CAC | AGA | GTG | ACG | GAC | TG | LTA |
| | | | | | ATAA | N C C | ייייכיי | יראַר | 'A (C) | n CT | ጥ አ / | יה הי | . T. N. | 3 3 C | | T A A | מתא | T | አ አጥ | TR I | |
| 15 | TAJ | AATA | (AA) | , AA | VIVV | Ř.c. | 11.51 | . . | | ng I | 170 | ~~1 | 117 | | <u> </u> | 174 | <u> </u> | <u> </u> | ~~1 | 172 | |
| | ATO | 3TC(| CAGI | r T T | A | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | 4 / | | | | | | | | | | | | | | | | |
| •• | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 20 | \mathcal{B}_{1} | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | ÷¢ce; | | | | TGCI L I | CCI | CAI | rgg: | rga) t | ACG N | AG(E | SCCI A | ACG T | | TTC F | CA(| GACG T | GTC V | TCG S | | |
| | A ' | v . | 1 1 | | _ | 17 | | - | | | _ | | | | _ | - | 180 |) | | | |
| 25 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | rTCG | | | | | rcci | ACC(| CA | AGG | CGG | TG | GAG: | AAG | AAG K | AGC |) - | DAAE X | ATC I | ာ ၁ | AA: N | T |
| | F | v . | A (| • | <u>.</u> . | | 90 | | | | • | _ | •• | • | | . • | 200 | | | | |
| 30 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | GAGA | | | | AGG | rga: | ACG | GGT | GGC N | AGG | AC D | CTG I. | TCC | GCG | GCC A | CT L | GCT(| AA: X | ACC T | GA D | .C |
| | E | M | K . | ~ | ¥ | | 10 | | •• | * | | _ | | | | _ | 220 | | | _ | |
| :5 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | GTGA | AGC X | | | CGG | GAA | agt K | CGC | CAG | CG | AAG K | TTC F | ACC T | | | | GAA(K | | | GI V | |
| | V | X. | P | Ρ. | 2 | _ | 30 | 3 | • | _ | •• | • | • | • | • | _ | 24 | | | • | |
| ю | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| ·U | AGG | CTC | CTG | AGG | CAGG O | CTG | CGG | CTA | CTI | TG | GGG | ATC | CTC | CTC | STT(| CGI | TGA | GGT V | SCCI | GGG | T |
| | R | T | K. | E | Ŏ. | | 50 | ^ | • | | J | • | ~ | | - | • | 26 | 0 | • | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 5 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | _ | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | TTG L | | | SGCC A | | | | | | | | | | AG1 S | | | gaa K | | GG | TAGT |
| 0 | | _ | _ | - | | | 27 | | | | _ | • | _ | | | | | 28 | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | TTG | CAG | GTA | TAC | CCTG | CA | rgg | GTA | LAA | rgt. | LAA | LAG | TCG | AAT | 'AA' | AAA | TGT | CAC | AGA | GT | GACG |
| 5 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | ACT | GAT | ATA | AA! | TAAJ | LTT/ | AAT | AAA | CAT | rgt | CAT | CA | TGA | GTG | :ACI | AGA | CTG | ATA | TAA | AT | AAAT |

201 & Sec. 20 12 12 12

Sequenzprotokoll C (ChiS):

Seq IDNo.: 3 5 Art der Sequenz: Nukleotid Strangform: Einzelstrang (der aktivierte Strang ist Doppelstrang) 10 Topologie: linear Art des Moleküls: cDNA Unmittelbare experimentelle Herkunft: Plasmid pLChiS aus dem E. Coli-Stamm A 5187 15 Ursprüngliche Herkunft: Cosmidbank aus Serratia Marcescens Name: Chis-Protein (Chitinase) Eigenschaften: Exo-Chitinase 20 1 CAGGGCGTTG TCAATAATGA CAACACCCTG GCTGAAGAGT GTGGTGCAAT 51 ACTGATAAAT ATTTATCTTT CCTTAATAGA AAATTCACTA TCCTTATTTG 25 101 TCATGTTTC TTTTATTTAT ATGAAAATAA ATTCACGCTT GCTGAATAAA ACCCAGTTGA TAGCGCTCTT GTTTTTGCGC CTTTTTTATT TATAGTACTG 151 201 AATGTACGCG GTGGGAATGA TTATTTCGCC ACGTGGAAAG ACGCTGTTGT 30 251 TATTTATTGA TTTTAACCTT CGCGGATTAT TGCGGAATTT TTTCGCTTCG 301 GCAATGCATC GCGACGATTA ACTCTTTTAT GTTTATCCTC TCGGAATAAA 351 GGAATCAGTT ATGCGCAAAT TTAATAAACC GCTGTTGGCG CTGTTGATCG 35 401 GCAGCACGCT GTGTTCCGCG GCGCAGGCCG CCGCGCCGGG CAAGCCGACC 451 ATCGCCTGGG GCAACACCAA GTTCGCCATC GTTGAAGTTG ACCAGGCGGC 40 TACCGCTTAT AATAATTTGG TGAAGGTAAA AAATGCCGCC GATGTTTCCG TCTCCTGGAA TTTATGGAAT GGCGACACCG GCACGACGGC AAAAGTTTTA 601 TTAAATGGCA AAGAGGCGTG GAGTGGTCCT TCAACCGGAT CTTCCGGTAC 45 651 GGCGAATTTT AAAGTGAATA AAGGCGGCCG TTATCAAATG CAGGTGGCAC 701 TOTGCAATGC CGACGGCTGC ACCGCCAGTG ACGCCACCGA AATTGTGGTA 751 GCCGACACCG ACGGCAGCCA TTTGGCGCCG TTGAAAGAGC CGCTGCTGGA 50

55

801 AAAGAATAAA CCGTATAAAC AGAACTCCGG CAAAGTGGTC GGTTCTTATT

| | 921 | TOGTOGAGIG | GGGCGITIAC | GGGCGCAATT | TCACCGTCGA | CANGATCCCG |
|----|-------------|------------|-------------|-------------|-------------|--------------|
| | 901 | GCGCAAAACC | TGACCCACCT | GCTGTACGGC | TTTATCCCGA | TCTGCGGCGG |
| 5 | 9 51 | CAATGGCATC | AACGACAGCC | TGAAAGAGAT | TGAAGGCAGC | TTCCAGGCGT |
| | 1001 | TGCAGCGCTC | CTGCCAGGGC | CGCGAGGACT | TCAAAGTCTC | GATCCACGAT |
| | 1051 | CCGTTCGCCC | CGCTGCAAAA | AGCGCAGAAG | GGCGTGACCG | CCTGGGATGA |
| 10 | 1101 | CCCCTACAAG | GGCAACTTCG | GCCAGCTGAT | GGCGCTGAAG | CAGGCGCATC |
| | 1151 | CTGACCTGAA | AATCCTGCCG | TCGATCGCCG | GCTGGACGCT | GTCCGACCCG |
| 15 | 1201 | TTCTTCTTCA | TGGGCGACAA | GGTGAAGCGC | GATCGCTTCG | TCGGTTCGGT |
| 75 | 1251 | GAAAGAGTTC | CTGCAGACCT | GGAAGTTCTT | CGACGCCCTG | GATATCGACT |
| | 1301 | GGGAGTTCCC | GGGCGCAAA | GGCGCCAACC | CTAACCTGGG | CAGCCCGCAA |
| 20 | 1351 | GACGGGGAAA | CCTATGTGCT | GCTGATGAAG | GAGCTGCGGG | CGATGCTGGA |
| - | 1401 | TCAGCTGTCG | GTGGAAACCG | GCCGCAAGTA | TGAGCTGACC | TCCGCCATCA |
| | 1451 | GCGCCGGTAA | GGACAAGATC | GACAAGGTGG | CTTACAACGT | TGCGCAGAAC |
| 25 | 1501 | TCGATGGATC | ACATCTTCCT | GATGAGCTAC | GACTTCTATG | GCGCCTTCGA |
| | 1551 | TCTGAAGAAC | CTGGGGCATC | AGACCGCGCT | GAATGCGCCG | GCCTGGAAAC |
| | 1601 | CGGACACCGC | CTACACCACG | GTGAACGGCG | TCAATGCGCT | GCTGGCGCAG |
| 00 | 1651 | GGCGTCAAGC | CGGGCAAAAT | carcarceec | ACCGCCATGT | ATGGCCGCGG |
| | 1701 | CTGGACCGGG | GTGAACGGCT | ACCAGAACAA | TATTCCGTTC | ACCGCCACCG |
| | 1751 | CCACCGGGCC | GGTTAAAGGC | ACCTGGGAGA | ACGGTATCGT | GGACTACCGC |
| 15 | 1801 | CAAATCGCCG | GCCAGTTCAT | GAGCGGCGAG | TGGCAGTATA | CCTACGACGC |
| | 1851 | CACGGCGGAA | GCGCCTTACG | TOTTCAAACC | TTCCACCGGC | GATCTGATCA |
| | 1901 | CCTTCGACGA | TGCCCGCTCG | GTGCAGGCTA | AAGGCAAGTA | CGTGTTGGAT |
| 90 | 1951 | AAGCAGCTG | G GCGGCCTGT | T CTCCTGGGA | G ATCGACGCG | G ATAACGGCG/ |
| | 2001 | TATTCTCAA | C AGCATGAAC | G CCAGCCTGG | G CAACAGCGC | C GGCGTTCAAT |
| | 2051 | AATCGGTTG | C AGTGGTTGC | C GGGGGATAT | C CTTTCGCCC | C CGGCTTTTT |
| 5 | 2101 | GCCGACGAA | A GITTTITA | C GCCGCACAG | A TTGTGGCTC | T GCCCCGAGC |
| | 2151 | AAACGCGCT | C ATCGGACTO | A CCCTTTTGG | G TAATCCTTC | A GCATTTCCT |
| | 2201 | CTGTCTTTA | A CGGCGATCA | C AAAAATAAC | C GTTCAGATA | T TCATCATTC |
| o | 2251 | GCAACAAAG | T TTTGGCGTT | T TITAACGGA | G TTAAAAACC | A GTAAGTTIG |
| | 2301 | GAOGGTCAG | A CCAATGCGC | T AAAAATGGG | i | |

55

ter a de la como de sum derivación de riberende de la viente de la viente de la company de la company de la co

Sequenzprotokoll D (ChiG):

Seq IDNo.: 4

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

Art der Sequenz: Nukleotid Sequenzlänge: 1013 Nukleotide

Art des Molkeküls: cDNA

Ursprüngliche Herkunft: Gerstesamen (Hordeum vulgare L.)

Name: ChiG (Chitinase-G)

Merkmal:

63 pb-lange 5'-nicht übersetzende Anfangsregion, 798 pb offenes Ableseraster, 152 pb-langes 3'-nicht übersetztes Ende, Ablese-stopcodons sind mit einem Sternchen markiert, die wahrschein-lichen Signalpeptidsequenzen sind unterstrichen, die abgeleitete Aminosäurensequenz eines 26 kD-Chitinase Präproteins mit 266 Aminosäuren ist unterhalb der Nukleotidsequenz angegeben, die unterstrichene AT-reiche Sequenz bei Position 905 ist wahrscheinlich ein Polyadenylierungssignal.

Eigenschaften:

Antifungal wirksam, insbesondere gegen Trichoderma reesii und fusarium sporotrichoides sowie Rhizoctonia solani und Botrytis cinerea.

CCTACGACAGTAGCGTAACACCGAGTACGGTACTCTGTGCTTTGTTGGCTCGC 60

ACGGCGCGCGCGCAGCGTCTCCTCCATCGTCTCCGCGCACAGTTTCACCGCATCCTTCTC

T A R G S V S S I V S R A Q F D R H L L

-1 1 10

CACCECAACGACGCCCTGCCAGGCCCAAGGGCTTCTACACCTACGACGCCTTCGTCGCC

8 R H D G A C D A K G F Y T Y D A F V A

20 30

A A A A P P G P G T T G S A D A O K R E

TGCACCCCGACGCACAATGCCCGTGCGCCCCCGGGCAAGCGCTACTACGCCCCGGGCCA
C T P S A Q W P C A P G K R T Y G R G P
100 110

55

Carrier and the secretary of the first of the second of

| | ATCCAGCTCTCCCACAACTACAACTATGGACCTGCCGGCCG | 540 |
|----|--|------|
| 5 | CTGGCCAACCCGGACCTGGTGGCCACGGACGCCACTGTGGGCTTTAAGACGGCCATCTGG L A N P D L V A T D A T V G P K T A I W 140 150 | 600 |
| 10 | TTCTGGATGACGGCGCAGCCGCCAAGCCATCGAGCCATGCTGTGATCGCCGGCCAGTGG F W H T A O P P R P S S B A V I A G O W 160 170 | 660 |
| 15 | AGCCCGTCAGGGGCTGACCGGGCCGGGGGGCCCGGGTTTGGTGTGATCACCAAC S P S G A D R A A G R V P G P G V I T M 180 190 | 720 |
| | ATCATCAACGCCGGGATCGAGTGCGGTCACGGGCAGGACAGCCGCGTCGCCGATCGAATC I I W G G I E C G H G O D S R V A D R I 200 210 | 780 |
| 20 | GGGTTTTACAAGCGCTACTGTGACATCCTCGGCGTTGGCTACGGCAACAACCTCGATTGC G F Y K R Y C D I L G V G Y G W W L D C 220 230 | 840 |
| 25 | TACAGCCAGAGACCCTTCGCCTAATTAATTAGTCATGTATTAATCTTGGCCCTCCATAAA Y S O R P F A 240 | 900 |
| | ATAC <u>AATAAC</u> AGCATCGTCTCCTATCTACATGCTGTAAGATGTAACTATGGTAACCTTTT | 960 |
| 30 | ATGGGGAACATAACAAAGGCATCTCGTATAGATGCTTTGCTA ₁₂ | 1013 |
| | | |

17 .

elle fredering frank frederingen in der bestelle er i der begrete in der bestellt i der bestelle in bestellt b

55

35

40

Sequenzprotokoll E (GluG):

| Art der Sequenz: Nukleotid mit entsprechendem Protein Sequenzlänge: 1249 Nukleotide Art des Moleküls: cDNA Ursprüngliche Herkunft: Gerstesamen (Hordeum vulgare L.) Name: GluG (Glukanase) Merkmale: 48 bp-lange 5'-nicht übersetzende Anfangsregion Offenes Ableseraster von 1002 bp 199 pb-langes 3'-nicht übersetztes Ende, die unterstrichene At-reiche Sequenz bei den Position 1083 und 1210 sind wahrscheinlich Polyadenylierungssignale, die abgeleitete Aminosäuresequenz des codierten Präproteins vor 334 Aminosäuren wird unterhalb der Nukleotidsequenz angegeben. E COLACOTICCATACCATATCACCACATACCCCCCCCCCACATACCCCCC | 5 | Seq IDNo.: 5 |
|--|----|--|
| Art des Moleküls: cDNA Ursprüngliche Herkunft: Gerstesamen (Hordeum vulgare L.) Name: GluG (Glukanase) Merkmale: 48 bp-lange 5'-nicht übersetzende Anfangsregion Offenes Ableseraster von 1002 bp 199 pb-langes 3'-nicht übersetztes Ende, die unterstrichene At-reiche Sequenz bei den Position 1083 und 1210 sind wahrscheinlich Polyadenylierungssignale, die abgeleitete Aminosäuresequenz des codierten Präproteins vor 334 Aminosäuren wird unterhalb der Nukleotidsequenz angegeben. E CENTRATICATIONALITAT | | Art der Sequenz: Nukleotid mit entsprechendem Protein |
| Ursprüngliche Herkunft: Gerstesamen (Hordeum vulgare L.) Name: GluG (Glukanase) Merkmale: 48 bp-lange 5'-nicht übersetzende Anfangsregion Offenes Ableseraster von 1002 bp 199 pb-langes 3'-nicht übersetztes Ende, die unterstrichene At-reiche Sequenz bei den Position 1083 und 1210 sind wahrscheinlich Polyadenylierungssignale, die abgeleitete Aminosäuresequenz des codierten Präproteins vor 334 Aminosäuren wird unterhalb der Nukleotidsequenz angegeben. E CANCINCATECATACCATITECACCAGANATE | | Sequenzlänge: 1249 Nukleotide |
| Name: GluG (Glukanase) Merkmale: 48 bp-lange 5'-nicht übersetzende Anfangsregion Offenes Ableseraster von 1002 bp 199 pb-langes 3'-nicht übersetztes Ende, die unterstrichene At-reiche Sequenz bei den Position 1083 und 1210 sind wahrscheinlich Polyadenylierungssignale, die abgeleitete Aminosäuresequenz des codierten Präproteins von 334 Aminosäuren wird unterhalb der Nukleotidsequenz angegeben. E COCACCATICCATACCATITEADCACCACATACCACCACCACCACCACCACCACCACCACCAC | | Art des Moleküls: cDNA |
| Merkmale: 48 bp-lange 5'-nicht übersetzende Anfangsregion Offenes Ableseraster von 1002 bp 199 pb-langes 3'-nicht übersetztes Ende, die unterstrichene At-reiche Sequenz bei den Position 1083 und 1210 sind wahrscheinlich Polyadenylierungssignale, die abgeleitete Aminosäuresequenz des codierten Präproteins vor 334 Aminosäuren wird unterhalb der Nukleotidsequenz angegeben. E COCACCATTECATECATTERCACCAGATATTCCCTCTCCCACCAGATACCATAGATA E CATCTTCCCTCCATCTTTCCACTTCCCTCTCTCTCTCCTC | 10 | Ursprüngliche Herkunft: Gerstesamen (Hordeum vulgare L.) |
| Offenes Ableseraster von 1002 bp 199 pb-langes 3'-nicht übersetztes Ende, die unterstrichene At-reiche Sequenz bei den Position 1083 und 1210 sind wahrscheinlich Polyadenylierungssignale, die abgeleitete Aminosäuresequenz des codierten Präproteins von 334 Aminosäuren wird unterhalb der Nukleotidsequenz angegeben. E **COLOCATICCATOCITECTOCICATOCICA | | Name: GluG (Glukanase) |
| 199 pb-langes 3'-nicht übersetztes Ende, die unterstrichene At-reiche Sequenz bei den Position 1083 und 1210 sind wahrscheinlich Polyadenylierungssignale, die abgeleitete Aminosäuresequenz des codierten Präproteins vor 334 Aminosäuren wird unterhalb der Nukleotidsequenz angegeben. E **COMMUNICATION CONTROLLA AMERICAN CONTROLLA AMERICAN AMERI | | Merkmale: 48 bp-lange 5'-nicht übersetzende Anfangsregion |
| die unterstrichene At-reiche Sequenz bei den Position 1083 und 1210 sind wahrscheinlich Polyadenylierungssignale, die abgeleitete Aminosäuresequenz des codierten Präproteins von 334 Aminosäuren wird unterhalb der Nukleotidsequenz angegeben. E **COMMUNITATION OF THE PROTECT | 15 | Offenes Ableseraster von 1002 bp |
| 20 die abgeleitete Aminosäuresequenz des codierten Präproteins von 334 Aminosäuren wird unterhalb der Nukleotidsequenz angegeben. E CCACCATTCCATACCATTTAACCACCACCATACCACCACC | | 199 pb-langes 3'-nicht übersetztes Ende, |
| die abgeleitete Aminosäuresequenz des codierten Präproteins vor 334 Aminosäuren wird unterhalb der Nukleotidsequenz angegeben. E CARCITECATACATACCATATACCACATACTCCCCACCACACCA | | die unterstrichene At-reiche Sequenz bei den Position 1083 und |
| Aminosauren wird unterhalb der Nukleotidsequenz angegeben. E CONCENTRATAGENTTRAGENERATATECCTOTECTECTECTAGENA 60 HARE ARTICLECCTAGENTRAGENTRAGENTRAGENTRAGENTRAGENTAGENTAGENTAGENT ATTOTECCTCCATOTTTCCATTCCTCTCTCTCTCTCTCTCTCTCTC | | 1210 sind wahrscheinlich Polyadenylierungssignale, |
| CONSCINENCIAL AND A STORY AS A ST | 20 | die abgeleitete Aminosäuresequenz des codierten Präproteins von |
| CATCHICCTICCATTACCATTACCACCACTCATCCCCCACCACCACCACC | | 334 Aminosäuren wird unterhalb der Nukleotidsequenz angegeben. |
| CATCHICCTICCATTACCATTACCACCACTCATCCCCCACCACCACCACC | | E |
| CATCHTCCCTCCATCTTTCCACTTCCACTTCCACTTCCACTTCCTACG D V A S R F A V A L F I G A F A A V F T ACTOTCCCACCTACCACCTCCACACCTCCACCACCTCCCCCACCC S V O S I G V C Y G V I G W R L P S R S CACCTCCTCCACCTCCACACCTCCACACCTCCACACCTCCCCCC | 25 | |
| ACTORICAL CONTRACTOR C | | MAR. |
| ACTORICAL CONTRACTOR C | | |
| ACCORDINATION CONTRACTOR AND CONTRACTOR CONT | 30 | D V A S M F A V A L F I S A F A A V F I |
| CACCAGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG | 30 | -20 -10 |
| CACCICCICACCICTACACCICCACCACCACCACCACCACCACCACCACCACCAC | | ACTETICALITICIATICCETATICCETATICCCCAACAACCTICCCCTCCCCCACCC 180 |
| CACCACCTCCACCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC | | <u> </u> |
| COCCACCCCTCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC | 35 | and a second a second and a second and a second as |
| COCCAGGCCTTCTCGCCCTCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC | | DVVQLYRSKGIBGMRITFAD |
| COUNTRY CONTROL OF THE SECURIC CONTROL OF THE SECURIC STREET CONTR | | 20 |
| CACCACCTCCCCACCACCACCTCCCACCCCCCCCCCCC | 40 | GEGENEGECCTTCEGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG |
| TO Q L A H I A A 5 T 3 H A A 5 W Q H H TO TOCGOCCOTACTACCOCCOCCATCACCACCACCACCACCACCACCACCACCACCACCAC | | |
| TO Q L A H I A A 5 T 3 H A A 5 W Q H H TO TOCGOCCOTACTACCOCCOCCATCACCACCACCACCACCACCACCACCACCACCACCAC | | CANCENCETTE ACATECCE CELECACCITE CANCECCCC CONTENTE 360 |
| GEOGRECOLOGICAL CONTROLOGICAL CONTROLOGICA C | | |
| O COCCOCCACCACACCACCACCCCACCCCACCCCCCCCC | 45 | |
| 50 90 50 ECCESCECCACCACCACCACCACCACCCACCCCACCCCA | | GTGCGGGCCTACTACCCTGCCGTCAACATCAACTACATCGCCGCCAACGAGGTGCAG 420 V R P I I P A V H I K I I A A G H K V Q |
| G G A T Q S I L P A M R M L M A L M A | | |
| | 50 | CCCCCCCCACCCACACCATCCTCCCCCCCATCCCCCAACCTCAACCCCCC |
| | | |

55

and the contract of the contra

| 5 | A G L G A I K V S T S I R P D E V A E S 120 130 | 540 |
|----|---|-----|
| | TOCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC | 600 |
| 10 | GCCAGCACCGGCGCGCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC | 660 |
| 15 | P G S I S L H Y A T F Q P G T T V R D Q 180 190 | 720 |
| 20 | | |
| 25 | AACAACGGGCTGACCTACACGTCGTCCACGCCATGGTGGACGCCGTGTACGCCGCG N M G L T T T S L F D A N V D A V T A A 200 210 | |
| 30 | CTGGAGAAGGCCGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG | |
| 35 | A G G F A A S A G H A R T T H Q G L I H 240 CACGTCGCCGGGGCACGCCCCAAGAAGCGGGAGGCGCTGCACACGTACATCTTCCCCATG B V G G G T P K K R E A L E T T I F A M 260 270 | |
| 40 | F H E H Q K T G D A T E R 5 F G L F H P 280 290 | 020 |
| 45 | CACAACTCCCCCCCATACAACCACTTCTACTACCTCTACACACACACACACACACACACACACACACACACACACAC | |
| 50 | CATTCATCATCOACCACCCACCACCCACCCACCCACCCAC | |
| | CATGGTATCAATAAACATATCCAACATGTTATCA:3 | 249 |

55 Patentansprüche

1. Transgener pathogen-resistenter Organismus dadurch **gekennzeichnet**, daß sein Genom mindestens zwei unterschiedliche Gene unter Kontrolle

and the second of the second

aktiver Promotoren mit pathogen-inhibierender Wirkung enthält.

- 2. Transgener pathogen-resistenter Organismus nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Gene für Genprodukte codieren, die die Vitalität von Pilzen herabsetzen.
- Transgener pathogen-resistenter Organismus nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Gene pilzlichen, bakteriellen, pflanzlichen, tierischen oder viralen Ursprungs sind.
- 4. Transgener pathogen-resistenter Organismus nach Anspruch 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Genprodukte die Pilzresistenz fördernde Eigenschaften haben.
- 5. Transgener pathogen-resistenter Organismus nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Genprodukte Chitinase (ChiS, ChiG), Glukanase (GluG), Proteinsynthese-Inhibitor (PSI) und antifungales Protein (AFP) sind.
- 20 **6.** Transgener pathogen-resistenter Organismus nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch **gekennzeichnet**, daß dieser eine Pflanze ist.
 - 7. Transgener pathogen-resistenter Organismus nach Anspruch 6, dadurch **gekennzeichnet**, daß es sich um eine Tabak-, Kartoffel-, Erdbeer-, Mais-, Raps- oder Tomatenpflanze handelt.
 - 8. DNA-Übertragungsvektoren mit inserierten DNA-Sequenzen nach einem oder mehreren der vorstehenden Ansprüche.
- Verfahren zur Erzeugung pathogen-resistenter Organismen nach einem der Ansprüche 1-7,
 dadurch gekennzeichnet, daß in das Genom eines Organismus mindestens ein Gen mit pathogen-inhibierender Wirkung transferiert und der pathogen-resistente Organismus
 - a) durch Kreuzung des Organismus mit einem gegebenenfalls transgenen weiteren Organismus, der mindestens ein anderes Gen mit pathogen-inhibierender Wirkung enthält, und anschließende Selektion und/oder
 - b) durch Transformation mindestens eines anderen Gens mit pathogen-inhibierender Wirkung in den Organismus erhalten wird.
 - 10. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß DNA-Übertragungsvektoren mit inserierten DNA-Sequenzen entsprechend einem Gen mit pathogen-inhibierender Wirkung, wie in einem der Ansprüche 1 bis 5 beschrieben, verwendet werden.
- 11. Verfahren zur Erzeugung pathogen resistenter Organismen nach einem der Ansprüche 1-7,
 dadurch gekennzeichnet, daß zur Transformation in das Genom eines Organismus Vektoren verwendet werden, die mehr als ein Gen mit pathogen-inhibierender Wirkung umfassen.
 - 12. Verfahren zur Gewährleistung der Resistenz von Organismen gegen Pathogene, dadurch gekennzeichnet, daß als Organismus ein transgener pathogen-resistenter Organismus nach einem der Ansprüche 1 bis 7 oder ein Organismus, dessen Genom mindestens ein Gen gemäß der Definitionen der Ansprüche 1 bis 7 enthält, verwendet und auf den Organismus mindestens eine Substanz aufgebracht wird, die nicht durch den Organismus exprimiert wird, aber irgendeinem anderen der Genprodukte gemäß den Ansprüchen 1 bis 7 entspricht.

55

50

5

10

25

35

40

1.22 No. 1.22

the second of the first of

Fig. 1



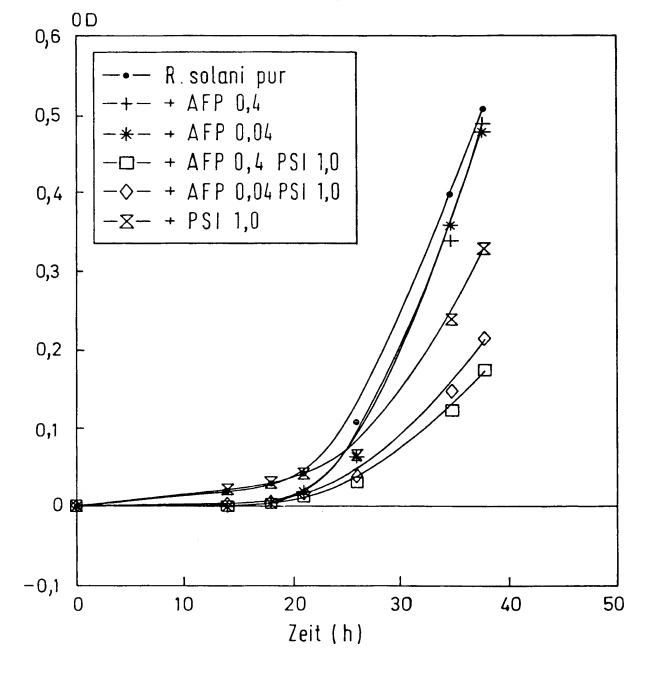
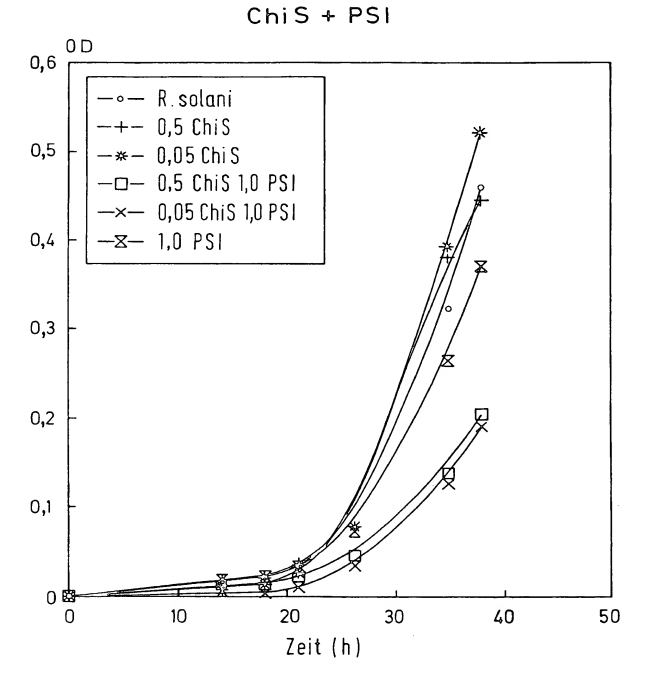


Fig. 2



Europäisches Patentamt European Patent Office Office européen des brevets

① Veröffentlichungsnummer: 0 616 035 A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

21) Anmeldenummer: 93116011.3

2 Anmeldetag: 04.10.93

(51) Int. Cl.6: **C12N** 15/82, C12N 15/56, C12N 15/29, A01H 5/00, A01N 63/00

3 Priorität: 09.10.92 DE 4234131

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 21.09.94 Patentblatt 94/38

Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI NL PT
SF

Weröffentlichungstag des später veröffentlichten Recherchenberichts: 15.02.95 Patentblatt 95/07

Anmelder: Max-Planck-Gesellschaft zur Förderung der Wissenschaften e.V. Bunsenstrasse 10 D-37073 Göttingen (DE)

Erfinder: Logemann, Jürgen, Dr. Lavendeltuin 5 NL-2317 NB Leiden (NL) Erfinder: Jach, Guido Maternusstrasse 22 D-50678 Köln (DE)

Erfinder: Görnhardt, Birgit Auf dem Knöpp 28

D-51145 Köln (DE)

Erfinder: Mundy, John, Dr. NY Carlsberg Vej 6, 4th 1760 V Copenhagen (DK) Erfinder: Schell, Jeff, Prof. Carl-vonLinne-Weg 10 D-50829 Köln (DE)

Erfinder: Eckes, Peter, Dr.

Am Flachsland 18

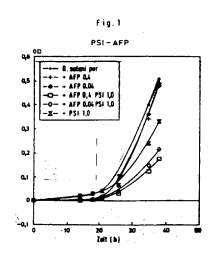
D-65779 Kelkheim (Taunus) (DE)

Erfinder: Chet, Ilan, Prof.

Shikun Ezrachi Nes Ziona 70400 (IL)

Vertreter: von Hellfeld, Axel, Dr. Dipl.-Phys. Wuesthoff & Wuesthoff Patent- und Rechtsanwälte Schweigerstrasse 2 D-81541 München (DE)

- Transgener Pathogen-resistenter Organismus.
- Transgener pathogen-resistenter Organismus dessen Genom mindestens zwei unterschiedliche Gene unter Kontrolle aktiver Promotoren mit pathogen-inhibierender Wirkung enthält. Dieser Organismus zeichnet sich durch eine synergistische pathogen-inhibierende Wirkung aus. Diese Wirkung tritt besonders dann auf, wenn die Gene für die Genprodukte Chitinase (ChiS, ChiG), Glukanase (GluG), Proteinsynthese-Inhibitor (PSI) und antifungales Protein (AFP) kodieren.



o 616 035 A3



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 93 11 6011 4-12-

| Kategorie | Kennzeichnung des Do der maß | kuments mit Angabe, soweit erforderlich, | Betrifft Anspruch | KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CL5) |
|---|--|---|--|---|
| х | | OUISINA STATE UNIVERSITY) | | C12N15/82 C12N15/56 C12N15/29 |
| X | EP-A-0 440 304 (1 * das ganze Doku | MOGEN) 7. August 1991 ment * | 1-11 | A01H5/00 A01N63/00 |
| X | DEFENSE RESPONSES 1992 Seite 449 BOJSEN, K., ET Al of Nicotiana bens | 2. 2(MECHANISMS OF PLANT S), SYMP. HELD AUG. 24-27, 'Genetic transformation thamiana with chitinase transe genes from Beta peet)' ment * | 1-11 | |
| x | US-A-4 970 168 (1 * das ganze Dokum | UMER) 13. November 1990 ment * | 1,11 | |
| P,X | ₩0-A-92 17591 (DA * Abbildungen 18, | NISCO) 15. Oktober 1992 22; Beispiel 15 * | 1-11 | RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.5) |
| | Seiten 305 - 308 LOGEMANN, J., ET | o plants' | 1-12 | C12N A01H A01N |
| | | -/ | | |
| | | | | |
| Der vor | | urde für alle Patentansprüche erstellt | | |
| ı | Recherchessort DEN HAAG | Abschluddstum der Recherche 12. Dezember 1994 | | Prüfer |
| X: von h Y: von b ander A: techn O: nicht | ATEGORIE DER GENANNTE esonderer Bedeutung allein betra esonderer Bedeutung in Verbind en Veröffentlichung derseiben K ologischer Hintergrund schriftliche Offenbarung henliteratur | N DOKUMENTE T: der Erfindung zug E: älteres Patentdokt nach dem Anmeldung ng mit einer D: in der Anmeldung ategorie L: aus andern Gründ. | runde liegende Ti iment, das jedoch edatum veröffentl angeführtes Dok en angeführtes D | icht worden ist ument okument |

EPO FORM 1503 03.82 (PO4CID)



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 93 11 6011

| Kategorie | Kennzeichnung des Dokum | GE DOKUMENTE ents mit Angabe, soweit erforderlich, | Betrifft | KLASSIFIKATION DER |
|---|--|--|---|---|
| Y | JOURNAL OF BIOLOGIC | | Anspruch | ANMELDUNG (Int.CL5) |
| | MD US Seiten 1564 - 1573 LEAH, R., ET AL. 'I molecular charcter | Biochemical and ization of three barley antifungal properties' | | |
| Y | BIOPRACTICE, Bd.1, 1992 Seiten 33 - 40 JACH, G., ET AL. 'E bacterial chitinase resistance of trans against fungal infe * das ganze Dokumen | e leads to improved sgenic tobacco plants ection' | 1-12 | |
| | AGRICULTURE, VOL.14 GENETICS OF PLANT-N VOL. 2. 6TH SYMPOSI PLANT-MICROBE INTER Seiten 567 - 571 DUNSMUIR, P., ET AL | RACTIONS JULY, 1992. 'Resistance to in transgenic tobacco' | 1 | RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.5) |
| | | | 1-12 | |
| | WO-A-92 16632 (ELF * Seite 38 - Seite | SANOFI) 1. Oktober 1992 39 * | 1-12 | |
| | | • | | |
| Der voi | rliegende Recherchenbericht wurd Recherchenort | de für alle Patentansprüche erstellt Abschlußdatum der Recherche | | Prufer |
| | DEN HAAG | 12. Dezember 199 | 4 Mad | dox, A |
| X : von Y : von ande A : techi O : nich | ATEGORIE DER GENANNTEN I besonderer Bedeutung allein betracht besonderer Bedeutung in Verbindung ren Verbffentlichung derselben Kate nologischer Hintergrund tschriftliche Offenbarung chenliteratur | DOKUMENTE T: der Erfindung 21 E: älteres Patentdo- nach dem Anmel gmit einer D: in der Anmeldur gorie L: aus andern Grün | igrunde liegende kument, das jedoc Idedatum veröffen ng angeführtes Do iden angeführtes | Theorien oder Grundsätze :h erst am oder tlicht worden ist skument |



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 93 11 6011

| ategorie | | kuments mit Angabe, geblichen Teile | soweit erforderlich, | Betrifft | KLASSIFIKATION DER |
|---------------------------------|---|--|---|--|---|
| ١ | WO-A-91 19738 (F * das ganze Doku | IOECHST) 26. I | Dezember 1991 | Anspruch | ANMELDUNG (Int.Cl.5) |
| ` | US-A-4 940 840 (* Spalte 19 - Sp | SUSLOW) 10. c | Juli 1990 | 1-12 | |
| | WO-A-94 08009 (M * Beispiel 7 * | OGEN) 14. Aug | ust 1994 | 1-11 | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | RECHERCHIERTE |
| A. W. | | | | | SACHGEBIETE (Int.Cl.5) |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| Der | Historia Data ta | A Financia Pos | | | |
| Der VOP | liegende Recherchenbericht Recherchenort | | nsprüche erstellt 6datum der Recherche | L | Profer |
| ı | DEN HAAG | 12. | Dezember 199 | 4 Madd | ox, A |
| X : von b Y : von b ander | ATEGORIE DER GENANNTI esonderer Bedeutung allein bet esonderer Bedeutung in Verbin ren Veröffentlichung derselben kologischer Hintergrund | rachtet dung mit einer | E : älteres Patentdol | grunde liegende Ti ument, das jedoch dedatum veröffentl g angeführtes Dok | neorien oder Grundsätze erst am oder icht worden ist ument |

terando en la como en la como en estado en la como en entre de la como de la como en la como en la como en la c

EPO PORM 1503 03.82 (PO4C03)